DIALOG(R) File 347: JAPIO (c) 2006 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

01172887 **Image available**
SHEET FOR RECORDING

PUB. NO.: 58-110287 [JP 58110287 A] PUBLISHED: June 30, 1983 (19830630)

INVENTOR(s): MIYAMOTO SHIGEHIKO WATANABE YOSHINOBU

APPLICANT(s): MITSUBISHI PAPER MILLS LTD [000598] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan) 56-211793 [JP 81211793]

APPL. NO.: 56-211793 [JP 81211793] FILED: December 24, 1981 (19811224)

INTL CLASS: [3] B41M-005/00; D21H-005/00; D21H-003/78

JAPIO CLASS: 29.4 (PRECISION INSTRUMENTS -- Business Machines); 15.3

(FIBERS -- Paper & Pulp)

JAPIO KEYWORD:R013 (MICROCAPSULES); R017 (POWDERING TECHNIQUES); R042 (CHEMISTRY -- Hydrophilic Plastics); R105 (INFORMATION

PROCESSING -- Ink Jet Printers); R106 (INFORMATION PROCESSING

-- Kanji Information Processing); R125 (CHEMISTRY --

Polycarbonate Resins)

JOURNAL: Section: M, Section No. 244, Vol. 07, No. 215, Pg. 157,

September 22, 1983 (19830922) ABSTRACT

PURPOSE: To obtain the recording sheet, through which high density, high speed of absorption of ink and high resolution are available, by giving the layer constitution of one layer or more to an ink treating layer and forming the hole distribution curve in specified distribution in the sheet

for ink jet recording.

CONSTITUTION: The ink absorptive receiving layers of one layer or more are formed to the surface of a supporter, such as paper or a thermoplastic synthetic resin film or the like, one peak of the hole distribution curve of the uppermost layer is positioned between at least 0.2.mu.m-10.mu.m, and the peaks of the hole distribution curve of the whole ink receiving layer are positioned at two locations of at least 0.2.mu.m-10.mu.m and 0.05.mu.m or less. When the ink receiving layer is of one layer, synthetic silica with not more than 0.20.mu.m mean grain size, aluminum hydroxide or the like, a substance having self-cohesive property, a hydrogel forming substance or the like is used, and the peak of 0.2-10.mu.m holes is obtained by aggregates. When the ink receiving layers are of two layers, a granular pigment with 1-50.mu.m mean grain size is formed on the uppermost layer 1 and a pigment layer with not more than 0.2.mu.m grain size to the second layer 2.

3/15/2006

(9) 日本国特許庁 (JP)

(1)特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A)

昭58—110287

6)Int. Cl.³ B 41 M 5/00 D 21 H 5/00 // D 21 H 3/78 識別記号 庁内整理番号 6906-2H ⑬公開 昭和58年(1983)6月30日

6906-2H 7921-4L 7921-4L

発明の数 1 審査請求 未請求

(全13頁)

64記録用シート

②特 願 昭56-211793

②出 願 昭56(1981)12月24日

仍発 明 者 宮本成彦

東京都葛飾区東金町一丁目4番 1号三菱製紙株式会社中央研究 所内 ⑦発 明 者 渡辺義信 東京都算

東京都葛飾区東金町一丁目 4 番 1号三菱製紙株式会社中央研究 所内

⑪出 願 人 三菱製紙株式会社

東京都千代田区丸の内三丁目 4

番2号

砂代 理 人 本木正也

.明細 書

1. 発明の名称

記録用シート

- 2. 特許請求の範囲
 - 支持体表面にインク受理層を設けてなる記録シートに於いて、該インク受理層が1層以上の層構成を有し、最上層の空孔分布曲線の1つのピークが0.2 μm~10 μm にあり、かつ該インク受理層全体の空孔分布曲線のピークが少なくとも0.2 μm~10 μm 及び0.0 5 μm 以下の2ケ所にあることを特徴とする記録用シート。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明はインクを用いて記録する記録用シートに関するものであり、特にシート上に記録された画像や文字の機度が高く、色調が鮮明で、インクの吸収速度が速くかつインクのにじみが少ない、多色記録に適したインクジェット記録用シートに関するものである。

近年、インクジェット配録方式は高速、低騒音、多色化が容易、記録パターンの融通性が大きい及び現像、定着が不要である等を特徴として、漢字を含む各種図形及びカラー画像等のハードコピー装置をはじめ、種々の用途に於いいて急速に普及している。更に、多色インクジェット方式により形成される画像は通常の製版方式によるものに比較して遜色なく、作成部数がない場合には通常の製版方式によるより安価なない場合には通常の製版方式による多色印刷やない場合には通常の製版方式であまりながなって、

一般の印刷に使用される上質紙やコーテッド 紙及び写真印画紙のペースとして使用される、 いわゆるパライタ紙等はインクの吸収性が著し く劣るため、インクジェット配録用に使用した 場合、インクが長時間表面に残り、装置の一部 に触れたり、取扱い者が触れたり、連続して排 出されたシートが重なったりして、配録面がこ すられた場合、残留インクで画像が汚れる。ま た、高密度画像部や多色記録で同一の場所に 2 ~4色のインクドットが重なった場合は、インクの量が多く、インクが吸収されないまま混合 し、あるいは硫れ出すなどの問題があり、実用 性はない。

つまり、当該配録用シートとしては、設度の高い、色調の鮮明な画像が得られ、しかもインクの吸収が早くてインクの流れ出しがないことは勿論、印画直後に触れても汚れないことに加えて、該配録用シート面上でのインクドットの横方向への拡散を抑削し、にじみのない解像度の高い画像が得られることを同時に要求される。

これらの問題を解決するために、従来からいくつかの提案がなされてきた。例えば特開昭52 - 53012 号には、低サイズの原紙に表面加工用の盈料を湿潤させてないインクジェット記録用紙が開示されている。また、特開昭53-49113 号には、尿素ーホルマリン樹脂粉末を内添したシートに水溶性高分子を含浸させたインクジェット記録用紙が開示されている。また、特開昭

-3-

不満足なものである。

そこでこれらの欠点を改良する方法として、 特開昭55-5830号に代表されるような支持体 表面にインク吸収性の強層を設けることが考え られた。確かに表面に盆層を設けない、いわゆ る上質紙タイプのインクジェット用紙よりはイ ンク吸収性の大きい顔料塗層やインク中の着色 成分を吸着するような高分子強布層を設けたイ ンクジェット用紙は、インクの吸収性、解像度 及び色の再現性と云った点では改良された。と ころがインクジェット記録用紙が改良される一 方で、インクジェット記録の用途及び装置も格 段の進歩を示し、より高速になり、それに伴な って多量のインクをインクジェット記録用紙の 同一点に供給し、かつ高速で紙送りする必要か ら、インク吸収量が多いばかりでなく、インク が附着した直後に見掛け上乾いた状態になる高 いインク吸収速度を持ち、更に高解像度、高設 度、高インク吸収能力を持ったインクジェット 配録用紙が要望されるようになった。

55-5830号には支持体表面にインク吸収性の 強胎を設けたインクジェット記録用紙が開示され、また、特開昭 55-51583号では被覆層中 の顔料として非膠質シリカを使った例が開示され、特開昭 55-146786 号には水溶性高分子 逸布層を設けたインクジェット記録用紙が開示 されている。更に、特開昭 55-11829号では 2層以上の層構成を有し、最最層のインク吸収 性を 1.5 乃至 5.5 ミリメートル/分とし、第 2 層のインク吸収性を 5.5 乃至 60.0 ミリメートル /分とすることでインクドットの広がりと、映 収速度を調整する方法が開示されている。

しかしながら、特開昭 5 2-5 3 0 1 2 号に代扱されるような技術思想は、インク吸収性をある程度犠牲にして解像度を得ようとするものであり、また特開昭 5 3-4 9 1 1 3 号に代表されるような技術思想はインク吸収性、解像度はある程度得られるもののインクが紙層深く浸透してしまうことでインク機度が出にくい欠点を有し、どちらも多色インクジェット記録用紙としては

-4-

本発明者らは、上に述べた高インク吸収速度 を持ち、インクが附着した直後に見掛け上乾い た状態になるインクジェット記録用紙を得るに は、インクが最初に接触する最表層を適度の大 きさを持つ顔料粒子で構成し、該顔料粒子間の 空隙によるキャピラリー効果を利用するか、同 様な空隙孔径を持つ多孔性の層を設けてインク を吸収するのが最も効果的であることを見出す と同時に、高解像度、高インク吸収能力を維持 するためには比衷面積の大きな、即ち一次粒子 径の低く小さな顔料を使って細孔容積を極めて 大きくしたインク受理層を設ける必要のあると とを見出した。二層構造の技術思想は、特開昭 55-11829 号に開示されているが、この技術 は最初にインクが接触する最最層のインク吸収 速度を制限することにより解像度を得て、更に 内側に存在する、最級層よりインク吸収速度の 大きい第2届によりインクを横方向へ広がらさ ずに、シート内部へ架く及透させることで必要 とするインクジェット適性を得ているもので、

本発明によるインクジェット配録用紙の構造とは最表層と第2層の役割りが全く逆であり、しかも特開昭 55-11829 号に開示されている最 表層の構成では、該最表層がインク吸収速度の 律速段階となり、本発明によるような高インク 吸収速度を得ることは困難である。

-7-

って構成される空隙が、空孔分布曲線の 0.2 μm ~ 10 μmの間にピークとなって現われ、更に一次粒子同志が構成する空隙が、空孔分布曲線の 0.0 5 μm 以下のところにピークになって現われ

本発明に於いては一次粒子を構成する物質は特に限定されるものではなく、平均粒径 0.20 μm 以下の粒子形態をとるもの全てを包含する。例えば合成シリカ、水酸化アルミニウム、合成アルミナ、軽質炭酸カルシウム、酸化亜鉛及び合成有機類料等である。これら一次粒子を裂集させて平均粒径 1μm ~ 50μm の 異築粒子を得る方法に於いても下配に示すような種々の方法が考えられるがそれらに制限されるものではなく、上配要件を満す物であればよい。

(i) 平均粒径 0.10 mm 以下の路質粒子はそれ自体操築して 2 次、 3 次 疑集体となり易い性質を有しているため、これらの顔料を水中に分散した場合、数 mm から数百 mm の大きな 2 次、 3 次 疑集体として分散する。これを適度

ある。

上に述べた製件を満す記録用シートに於いては、インクの吸収速度が早く、インク附着直後に見掛け上吃いた状態になり、人体や装置の一部が触れても、残留インクで画像が汚れることはなく、しかも高解像度が得られる。その理由は明確ではないがシートの最装層の大きな空隙に一瞬に吸収されたインクは次の段階で、細孔容積の極めて大きな、孔径 0.05 μm 以下からなる空隙にとり込まれて行くためと推定される。

本発明の記録用シートは、紙または無可塑性 合成樹脂フィルムの如き支持体表面に1層以上 の前記空孔分布曲線を有するインク吸収性の受 埋旛を設けた構造を有する。

支持体上に設けるインク受理権が一層で前記 空孔分布曲線を有する態様では、該被獲層を構成する顔料が、平均粒径 0.20 μm 以下の一次粒子をお互いに硬染し 2 次、 3 次契集体として、 その 2 次、 3 次 級集体の平均粒径が 1 μm~ 5 0 μm とすることで、該 級集粒子同志の間隙によ

-8-

なシェアーをかけて湿式粉砕することにより 平均粒径 1 μm ~ 50 μm の 2 次、 3 次 疑集体 の分散液とすることが出来る。この場合の虚 式粉砕装置としては、高速度分散混和機 (KD ミルの如き)のような衝撃型分散機よりも、 ボールミルやサンドミル (サンドグラインダ 一の如き)等の摩砕型の分散機で粉砕し、疑 集粒子の粒子径をそろえるのが望ましい。ま たこの場合の如くそれ自体の自己凝集性を利 用する場合は虚式法によるホワイトカーポン や膠質炭酸カルシウム等が便用出来る。

(2) 上配(1)の方法は一次粒子間の自己爆集性を利用するものであるが、一次粒子の平均粒径が 0.1 μmとなると前記自己凝集性はあまり期待出来ず、この様な場合は特顯昭 5 6-164301で本発明者らが提案したような、結合剤や接着剤を加えて乾燥し、粉砕一分級することで平均粒径 1 μm~5 0 μmの 2 次 3 次粒子とすることも可能である。この場合は、促式法ホワイトカーボン、軽質炭酸カルシウム及び運

-9-

粒酸化亜鉛等が一次粒子として使用出来る。

- (3) ヒドログル形成物質を原料とし、 跛ヒドログルを乾燥してキセログルにした後、 粉砕ー分級して1μm~50μm の平均粒径を持つたキセログル粉体とするか、ヒドログルの状態で適当な2次、3次 襲集体の大きさに造粒し、乾燥することで上配平均粒径を持つキセログル粉体とすることも可能である。この様な目的のためにはヒドログル形成物質として、例えば水酸化アルミニウム、アルミナ、シリカ、酸化マグネシウム等がある。
- (4) 特開昭 5 6-1 2 0 5 0 8 号 に開示されている 如き、前記ヒドロゲルあるいはキセロゲルを 更に焼成して、酸化物の一次粒子間の結合を 強化した、いわゆる焼結粒子として使用する ことも可能である。
- (6) ガラス転移温度 40 亿以上 の重合体エマル ジョン又は熱硬化性重合体等の平均粒径 0.5 μm 以下の酸粒子を繰集し数 μm から数十μm の大きさの二次粒子として使用することも可

-11-

100 μm 、好ましくは 5 μm~4 0 μm であるが、 果積細孔容積が 0.3 mL/8 以上、好ましくは 0.05 μm 以下の細孔容積が 0.2 mL/8 以上で全インク 受理層の累積細孔容積が 0.3 mL/8 以上になれば 特に厚さは限定されることはない。

支持体上に設けるインク受理階が2階以上として前配空孔分布曲線を有する想様では、最上層の空隙孔径のピークが少なくとも0.2 μm~10μm にあることが必須要件であり、平均粒径1μm~50μm の粒状顔料を危状に塗珠するとにを決現出来る。粒状顔料としては、支持体上にで実現出来る。粒状顔料としては、支持体上にで大きにであった。ないずれるのであれば上記で対粒径にこだわらず、いずれも使用しまる。たとえば炭酸カルシウム、硫酸がカルシウム、硫酸がカルシウム、硫酸がカルシウム、硫酸がカルシウム、硫酸がカルシウム、硫酸がカルシウム、水酸化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、ケイ酸アルミニウム、水酸化・ケイ酸マグネシウム、アルミナ、リトポンの無

能である。

この目的のためにはガラス転移温度 40℃以上のポリスチレンエマルジョンまたはポリアクリル酸エマルジョン及び熱硬化性重合体として尿系ーホルムアルデヒド樹脂等が使用出来

- (6) コロイダルシリカ、コロイダルアルミナの 如き 敬 粒 物質を 1 4 m以上の粒子状に成形する には、 U·S·P·-3.855.172号に開示されている 如く、 敬 粒 物質 懸 濁水中で尿来ーホルマリン 樹脂 等を生成し、その生成条件を調節することにより、目的とする二次粒子径に 造粒された 微少球状粒子とすることが出来る。 更にマイクロカブセルの 設面に 該 数 粒 物質を 吹滑させることで無機質 壁を 持つマイクロカブセルとすることも可能である。
- の 前述の有機物質で造粒された微少球状粒子を更に焼成して焼結された無機質からなる粒子として使用することも可能である。

これらの場合のインク受理層の厚さは 1 μm~

-12-

機顔料及びブラスチックビグメント、マイクロカブセル等の有機性粒子が使用できる、更にガラスピーズ、ガラスマイクロバルーン、アルミナバブル、気体を封じ込めたマイクロカブセル、合成機維及びセルロース繊維などを空隙構成材料として使用することも出来る。これらの材料によって構成された域上値は空隙孔径のピークを 0.2μm~10μm にすることが可能であり、吸収速度を極めて速くすることが出来るが、このままではインク受理層全体としてのインク受容能力に乏しい。

そこで第2層としてインク受容能力の大きな、つまり空隙孔径 0.05 μm 以下の細孔容積が 0.2 mL/8 以上である層が必要である。空隙孔径 0.05 μm 以下の細孔容積を 0.2 mL/8 以上持つ第 2 層を構成する材料としては、粒径が 0.2 μm以下の類料を種々の方法で塗抹し、層構造とするとか、空隙孔径 0.05 μm 以下の類料を軽集させ、 0.05 μm 以下の空隙を

0.2 m4/8 以上持つようにした 塡料を 抄込んだ紙 等を利用することも可能であり、この場合には 第 2 層をそのまま支持体として利用することも 出来る。この様に 後表層に 空孔分布曲線のピークが 0.2 μm~10μm となる層を設けその内側に 隣接する 第 2 層として 空孔分布曲線のピークが 0.0 5μm 以下にある層を設けることにより、 インク受理層全体の空孔分布曲線のピークが少なくとも 0.2 μm~10μm 及び 0.0 5μm 以下の 2 ケ所にある 様にすることが可能である。

支持体上に設けるインク受理層が 2 層以上の場合、更に、前配第 2 層の上に設ける竣上層の構成材料として、 1 層構成で 0.2 μm~1 0 μm 及び 0.0 5 μm 以下 2 ケ所以上に空孔分布曲線のピークを持っように造粒した散細な一次粒子の二次、三次級集粒子を使用することも出来る。

この場合は 0.05 μm 以下の空隙孔径を持つ細孔容積がより増加し、インク受容能力が増大するため好ましい。又、該疑集粒子と平均粒径 1 μm~50 μm の通常の粒状紙料を混ぜて使うこ

-15-

充収される白色顔料としては、例えば酸化チタン、硫酸カルシウム、炭酸カルシウム、シリカ、クレー、タルク、酸化亜鉛等の多くのものが使用可能である。これら支持体の厚みについても特に制限はないが、通常10μm~300μmのものが多く使用される。又、該フィルムとインク受理層の接着を改善するための層があってもよい。

本発明の記録用シート表面に設けられたインク受理層の一般様は、前述した様な粒子状顔料とそれを保持する為の接着剤とから成る。接着剤としては、例えば、酸化澱粉、エーテル化澱粉、デキストリン等の澱粉類、カルボキシメチルセルロース 誘導体、カゼイン、カルボキシメチルセルロース 誘導体、カゼイン、ゼラチン、大豆蛋白、ボリビニルアルコール及びその誘導体、無水マレイン酸樹脂、通常のスチレンープタジェン共重合体、メチルメタクリレートープタジェン共重合体等の共役ジェン系重合体ラテックス、アクリル酸エステル及びメ

とも出来る。この場合は混合する顔料の粒径を 適当に選択することによって最上層の空隙孔径 のピークが少くとも 0.2 μm ~ 10 μm にあるよう にする必要がある。

本発明の配録用シートの具体例を図1及び図2 に示す。図1の例では支持体上に1層からなるインク受理層が設けられている。

-16-

タクリル酸エステルの重合体又は共重合体等の アクリル系重合体ラテックス、エチレン酢酸ピ ニル共重合体等のピニル系重合体ラテックス、 或はこれらの各種重合体のカルポキシル基等の 官能基含有単版体による官能基変性重合体ラテ ックス、メラミン樹脂、尿素樹脂等の熟硬化合 成樹脂系等の水性接着剤及びポリメチルメタク リレート、ポリウレタン樹脂、不飽和ポリエス テル樹脂、塩化ビニルー酢酸ビニルコポリマー、 ポリピニルプチラール、アルキッド樹脂等合成 樹脂系接着剤が用いられる。これらの接着剤は 顔料100部に対して2部~50部、好ましくは 5部~30部が用いられるが顔料の結婚に充分 な量であればその比率は特に限定されるもので はない。しかし 100 部以上の接着剤を用いると 接着剤の造膜により本発明の空孔分布曲線のピ ークをずらす場合もあり、あまり好ましくない。

更に必要ならば顔料分散剤、増粘剤、流動変性剤、消泡剤、抑心剤、離型剤、発泡剤、溶色剤等を適宜配合することは何ら差しつかえない。

本発明で支持体上に設けるインク受理層を顔料 強液等を強抹して形成する場合には、強工機と して一般に用いられているプレードコーター、 エァーナイフコーター、ロールコーター、プラ ッシュコーター、カーテンコーター、パーコー ター、グラピアコーター、スプレー等いづれも 適用出来る。更に支持体が紙の場合には抄紙機 上のサイズブレス、ゲートロール、装置などを 適用することも可能である。支持体上にインク 受理層を設けただけのシートは、そのままでも 本発明による記録用シートとして使用出来るが、 例えばスーパーカレンダー、グロスカレンダー などで加熱加圧下ロールニップ間を通して表面 の平滑性を与えることも可能である。この場合、 スーパーカレンダー加工による過度な加工は、 せっかく形成した粒子間の空隙の大きさを変え、 本発明による空隙孔径の範囲をはずれる場合が あるので加工程度は制限されることがある。

本発明の配録用シートのインク受理度の空孔 分布曲線は 0.2 μm~ 10 μm及び 0.0 5 μm 以下の

-19-

ここで r は細孔半径、αは水銀の表面張力、θ ·は接触角及びPは水銀に加えられた圧力である。 水銀の表面張力は 482.536ダイン/cm とし、使用 接触角は141°とし、絶対水銀圧力を1~2000 kg/cmº まで変化させて測定した。空孔分布曲線 側定用試料は、まず厚み80μmのポリエステル フィルムの片側表面をコロナ放電処理によって 親水化した後に、処理面に、測定するインク受 理局を乾燥後100/1~150/1 になるように の盤層となる場合は、側定用の篦磨の別々のシ ートに塗株して測定用試料とする。この様にし て作成した試料約19前後を精秤し前述のポロ シメーターにより単位試料当りの累積細孔容積 (ml/s) を測定し、これを微分して、細孔半径 (A)に対する頻度としてプロットして空孔分 布曲線とした。

本発明で云うインク受理暦の累積細孔容積 VimVョ)とは、前述の水銀圧入法により側定 した配録用シートの水銀圧力 2,000 vi/al まで 2ヶ所又は2ヶ所以上にピークを持つことを要件とする。

本発明で云う空孔分布曲線の側定は、MERC VRY PRESSVER POROSIMETER MOD 220 (Carlo. Erba 社製)を用い、いわゆる水銀圧入法(詳しくは、E.W.WASHBURN, Proc.Natl. Acad.Sci., 7, P.115(1921), H.L.RITTER L.E. ORAKE, Ind.Eng. Chem.Anal., 17, P.782.P. 787(1945), L.C. DRAKE, Ind.Eng. Chem. 41, P.780(1949),及びH.P.GRACE, J.Amer.Inst. Chem. Engrs., 2, P.307(1956)などの文献に記載されている)により求めた空陵量分布曲線(補野"表面"13(10), P588(1975), 小野木、山内、村上、今村、紙バ技協誌、28, 99(1974))から空孔分布(微分曲線)を計算して求めることが出来る。

水銀圧入法による細孔径の測定は細孔の断面 を円形と仮定して導かれた下記の式(1)を使って 計算した。

 $Pr - 2\alpha Cos\theta \cdots (1)$

-20-

の累積細孔容積(Vr m4/8),別途側定した支持体のみの水銀圧力 2000 kg/cd までの累積細孔容積(Vn m4/8),インク受理層の単位面積当りの重量(W8/kl)を用いて、下記式で表わされる値を用いた。

インク受理層の

果積細孔容積(V, mL/g)-(V-(w+W)-V.·W)/w 累積細孔容積を測定する場合は支持体として高 分子フィルムばかりでなく他のいかなる材質の 支持体でもよく、これらは支持体上にインク受 理層を設けた記録用シートそのものを測定試料 とすることが出来る。支持体が高分子フィルム の場合は前述の支持体のみの累積細孔容積は通 常0~0.02mL/g 程度であり、支持体が紙の場 合は、内部される填料の種類、量、叩解度、密 度等によって差があるが、通常0.1~0.8 mL/g 程 度であり、コート原紙の場合は、0.2~0.4 mL/g 程度である。

本発明に於いては配録用シートのインク受理

層を剝離した支持体について実測した値を支持 体の累積細孔容積(V_mm4/s)とする。

更にインク受理層の空隙孔径 0.0 5 μm 以下の細孔容積 (Vr m 4/8) とは、記録用シートの累積細孔容積曲線の空隙孔径 0.0 5 μm。 即ち本側定法では水銀圧力で 150 kg/al の点までの累積細孔容積 (V0.05 m 4/8) から、次式で与えられる値を云う。

空隙孔径 0.0 5 µm 以下

の細孔容積(V, m4/8)

 $- (V_{\tau} - V 0.0 5) \cdot (w+W)/w$

最表層の空孔分布曲線の1つのピークが0.2 μm~10μm にあることにより、インクの吸収 性が極めて早く、見掛け上乾いた状態になる。 空隙の孔径が10μm以上の場合はインクの吸収 性は良好であるがインクドットの真円性に欠け、 一方最表層の空際の孔径が0.05μm~0.2μmに ピークがある場合は光の乱反射による色調の低 下が起る。更に最表層又は第2層による空隙孔 径 0.05μm 以下の細孔容積が少ない場合は画像

-23--

しかもインクの吸収速度の早い、実用的に充分 な価値を有する画像が得られる。

以下に本発明の実施例を挙げて説明するがこれらの例に限定されるものではない。尚実施例に於いて示す部及び%は重量部及び重量%を意味する。

以下に実施例中の話インクジェット 酒性値の 側定方法を示す。

(1) インク吸収速度

インクジェット用水性インクのインク筋 0.0006meを装面に付着させた瞬間から全部 が吸収されるまでの時間を剛定(秒)。

(2) 解像度

インクジェット用水性インクの直径 100 µm のインク腐を表面に付着させ、吸収された後 でインク腐の印した面積を測定し真円と仮定 してその直径として算出した値を用いた。

(µm)直径が小さい程解像度が良好である。

(3) インク吸収能力

シアン、マゼンタ、イエロー、ブラックの

の解像性が得られない。

またインク受理層の厚さは 1 μm ~ 100 μm、好ましくは 5 μm ~ 40 μm であるが、インク受理層が二角構成で形成される場合はその最表層は、 5 μm ~ 20 μm が好ましい。 最表層の厚さがあまり厚くなると画像の鮮鋭度つまり解像度が低下する。第 2 層の厚みは 1.0 μm 以上さらに好ましくは 5 μm 以上であるが、空隙孔径 0.05 μm 以下の細孔容積が 0.2 m / 9 以上になれば特に限定されることはない。インク受理層の 0.05 μm 以下の細孔容積が 0.2 m / 1 に満たない場合は、インクの吸収能力が不充分となり、解像度、画像の鮮鋭度が損なわれる。

本発明のシートを便用し、インクジェット方 式により画像を描いた場合は、画像の色調が鮮 明で解像性がよく、インクの吸収能力が大きく

-24-

4色の水性インクを用いインクジェット装置で 何一面に印画した場合のインクの流れ具合をみ て利定した。

奥施例1

粒状類料を次の如く調成した。 40mμの粒子 径を持つコロイダルシリカ、日産化学製スノーテックスー 0 L、を用い V·S·P 3.855.172の EXAMPLE 1 に詳細に述べられている方法に従い尿染樹脂にて造粒して培焼し平均粒径 10μm の球状 乗集物を得た。 この様にして得た粒状類 科100 部に対して接着剤としてポリビニルアルコール (クラレ製 PVA 117) を 1 5 部 旅加し固型分 20% の 強布 液を調製した。

との液を厚さ80μmのポリエチレンテレフタレートフィルムのコロナ処理を施した面に乾燥 固型分で15% になるように塗布、乾燥して インク受理層とし実施例1の記録シートを得た。

この記録シートについて水磁圧入法による側 定及びインクシェット適性を測定した結果は表 1、図3に示す。図3は実施例1の水磁圧入法 による空孔分布曲線(I)で横軸が空孔半径(μm)を対数グラフでとり縦軸に累積細孔容積の数分(頻度)を採ったものである。点線で示されている空孔分布曲線(2)は支持体として用いた80μm のポリエチレンテレフタレートフィルムについて測定したものである。図4は実施例1の累積細孔容積を示したもので実線(I)はインク受理酶の累積細孔容積、点線(2)は支持体の累積細孔容積を示す。

零 施例 2

粒状顔料を次の様に製造した他は実施例1と 全く同様にして実施例2の記録シートを得た。 特開昭56-120508号の実施例1に於ける曲 線2で示されるアルミナ焼成物を粉砕、分級し 平均粒径304mの粒状顔料とした。

この記録シートについて実施例1と全く同様 に測定した結果を表1に示す。

爽施例3.

ケイ酸のゲル化により得られるヒドロゲルを ミクロンサイズのキセロゲルとした平均粒径20

-27-

して虚式粉砕し平均粒径 4 μm の二次 疑集体スラリーとしてこれを粒状 類料として使用した他は実施例 1 と全く同様にして実施例 5 の記録シートとし、その測定値を表 1 に示す。

夹施例 6

奥施例1の粒状顔料70部、平均粒子径2μmの重質炭酸カルシウムであるエスカロン 1200 (三共精粉社製)30部を混合した顔料を粒状顔料として用いた他は実施例1と全く同様にして実施例6の配録シートを得て、その測定値を表1に示す。

比較例1~

粒状顔料としてエスカロン # 200(三共精粉社製、重質炭酸カルシウム)を使った例を比較例1とし、以下順に、アンシレックス(ENGE LHARD 社製、 焼成カオリン)、 PC (白石工 葉社製、軽質炭酸カルシウム)、 スノーテックス0(日産化学社製、コロイダルシリカ)、アエロジル130(日本アエロジル社製、高分散性、超徴粒シリカ)、L-8801 (旭ダウ社製ブラ

μm のサイロイド 620 (富士デヴイソン化学社 製シリカゲル)を粒状顔料として使用した他は 実施例1と全く同様にして実施例3の配録シートとし、その測定値を表1に示す。

奥施例 4.

湿式法により製造した超髄粒酸化亜鉛(粒子半径 0.10μm) である活性亜鉛華 A Z O(正同化学工業社製) 100部に溶解したポリピニルアルコール(クラレ社製 P V A 11.7)3 部を混合し水で 50% のスラリーとしてよく練り、乾燥したブロックを粉砕、分級して平均粒径 40μmの粒状類科とし、該類料を使用した他は実施例1と全く同様にして実施例4の記録シートとし、その測定値を表1に示す。

奥施例 5

一次粒子径 18μmの散粉シリカであるピタシール 11500 (多木化学社製ホワイトカーポン) 25部を75部の水に入れてアジテーターで提拌し、25% のスラリーとした。該スラリーをガラスピーズを入れたサンドグラインダーを通

-28-

スチックピグメント平均粒子径 0.4 Am 兵庫タルク(兵庫クレー社、抄込み用タルク)を各比較例2~6とし実施例1で用いた粒状顔料に代えた他は全く同様にして比較例1~7の配録シートとした。これらのシートについて実施例1と全く同様の測定をした結果を表1に示す。

またことで使用したポリエチレンテレフタレートフィルムについて水銀圧入法で測定した支持体の 2000k/d の累積細孔容積 (V, ml/))は 0.018 ml/, フィルムの単位面積当りの重量 W (9/d)は 106.09/d であった。

又、図 5 は比較例 2 の空孔分布曲線(I) と累積 細孔容積(点線 2)を示したものである。

	3	2孔分	市曲線の	インク受	理層の	120	解像度	120	
/	/			ピーク位置		累積細孔容積			吸収
	/				V ₁	V	速度		能力
Na	_	1	#m	μm	ml/g	mly	sec	μm	
実施	例:		0.9	0.01	0502	0307	0.5>	190	良
•	2	:	3.5	0.02	0.639	0589	0.5>	205	6 25
•	3		1.0	0005	1.1 2 3	0452	0.5>	192	優
•	4		4.0	8000	0.158	0242	0.5>	209	良
•	5		0.3	0.03	1.091	0815	0.5>	202	便
•	6	1	0.9	0.01	0492	0.300	0.5>	203	良
比較	例 1		0.9		0147	9800	0.5>	340	不良
	2	i (15	-	0671	0129	1.2	280	良
•	3	1	0.2	-	0494	0105	0.5>	310	不良
<i>•</i>	4		-	0.01	0536	0.321	152	212	良
	5	į	-	0.02	0.988	0.756	1 3.0	208	姇
	6		-	007	0.389	0177	0.8	315	不良
•	7	ļ).7	-	0122	0071	a0	350	不良

-31-

フィルムのコロナ処理面に乾燥固型分 7 %/ mになるように強株した。この強株層を第 2 層として、その上に最上層として下記各種粒状顔料100 部に対してポリビニルアルコール (クラレ社製 PVA117)を15 部添加した液を強株し記録用シートとした。

平均粒径 2 μmの重 質 皮酸 カルシウム (三共精 粉社製エスカロン 1200)を粒状顔料として使用したものを実施例 7 とし、以下順に兵犀タルク (兵庫クレー社製平均粒径 7 μm)、ゼオレックス 178 (を 大 20 μm)、 と 3 と 20 μm)、 と 3 と 3 を 40 mμ、 3 は 40 mμ、 4

翌1から明らかなように空孔分布曲線のピークが2ヶ所にあるものはインク吸収速度、解像度、インク吸収能力のインクジェット適性の全てに於いて良好であるがピークが1ヶ所のものは、その空隙孔径が大きいものはインク吸収速度は早いが解像性、インク吸収能力に劣り、ピークが孔径の小さい方に1ヶ所あるものは解像度に優れるがインク吸収速度が遅く更に中間に孔径のピークがあるものは、それぞれ能力が中途半端になり記録用シートとしては、欠点があることが解る。

奥施例7~12

湿式法による酸粉シリカ(多木化学社製ビタシール 11600 (一次粒子平均粒径 20 m μ)を K D ミルにより 3 0 分間攪拌して二次聚集粒子径が 0.1 μm 以下の 25% 濃度のスラリーを得た。このスラリーに接滑剤としてポリビニルアルコール (クラレ社製 PVA110)を溶解してシリカ100部に対し固型分で15部になるように調液し、厚さ80μmのポリエチレンテレフタレート

-32-

比較例8~13

実施例7~12に於ける最上層のビーク位置例定は明細書の中で述べた如く、第2階を設けてないフィルム装面に最上層用の液を固型分10 p/dになるように塗布したものを最上層の空孔分布曲線測定用試料とし、第2層の空孔分布曲線測定用には最上層を設ける前の第2層のみを塗布した試料を用いた。

項目				インク受理値の		120	解	120
	ピーク位置			果稅細孔容積		吸収	像	吸収
	段上層の 第2所 ピーク のピー		第 2 層 のピーク	v,	٧,	速度	度	能力
No.	μm	μm	μm	m4/9	m L/9	вес	μm	
実施例 7	0.9	_ `	0018	0.671	0451	0.5>	219	良
, 8	0.7	_	•	0622	0453	0.5>	225	良
, 9	0.2	0.025	,	0892	0.554	0.5>	211	後
• 10	0.2	_	•	0.718	0516	05>	209	级
. 11	1.0	0005	,	1.1 3 3	0.636	0.5>	195	复
. 12	0.9	001	•	0802	0560	0.5>	192	優
		<u> </u>	<u> </u>					
比較例 8	実施例	7 第 2	上層と 層が逆	8930	0447	8.8	203	良
, 9		8	•	1030	0450	7.3	210	良
• 10	,	9	•	0.799	0515	1 3.2	202	俀
• 11	, 1	0	•	98a0	0.502	9.8	200	良
. 12	, 1	.1	•	1.1 30	0629	15.0	190	级
, 13	, 1	2	,	0813	0.555	6.3	191	缓

-35-

この配録用紙そのまま及び蟄層面をセロハンテープで剝離した支持体のみの2種類について水銀圧入法による累積細孔容積を測定した。更に同じ塗布液をポリエチレンテレフタレートフィルム(単位面積当りの重量106.0%)が)の表面に13%が になるように塗布し空孔分布曲線を測定する試料とした。

これらの測定結果を表3、図6に示す。図6に 於いて実線(1)は本実施例13による記録用紙の 空孔分布曲線、点線(2)はフィルムに強布した試 料の空孔分布曲線、そして破線(3)は強層を剝離 して測定したコート原紙の空孔分布曲線である。

比較例14

粒状顔料としてアート紙やコート紙で使われるカオリン、ウルトラホワイト90 (エンゲル

ハード 社製・平均粒径 4m)、100部 に酸化澱粉 10 部を加え濃度 40%の歯布液を調 成した。

この液を突施例13 で用いたと同じコート原 紙に20g/d になるように強布し、突施例13 表 2 から明らかなごとく、奥施例と比較例は空孔分布曲線のビーク位置、インク受理層の累積細孔容積 V₁、V₂、共に各々ほぼ同じ値を示しているが(例えば実施例 7 と比較例 8)、最上層のビークが 0.2~1 0 μm の範囲に1 つもないものはインク吸収速度が循端に遅くなっている。つまり比較例に於いては最上層のビークが 0.01 8 μm に 1 つありこの層がインク吸収速度の律速段階となっていることが解る。

奥施例13

粒状顔料としてシリカゾルを一定の大きさの 疑集粒子にして乾燥したキセロゲル、(サイロ イド 404、富士デヴィソン社製、二次疑集粒子 径 10μm)100部に接濁剤としてポリピニルア ルコール(クラレ社製 PVA117)40部を加え 濃度 22% の強布液を調成した。この液を坪量 63 / パ のコート原紙に片面に乾燥固型分16 リノポになるように強布しニップ圧120 / で スーパーカレンダー通しを行い実施例13 の記 録用紙を得た。

-36-

と全く同様に仕上げて比較例 1 4 の配録用紙を 得た。別に実施例 13 で用いたと同じフィルム に 13 9/m になるように強布し空孔分布曲線を 測定する試料とした。

実施例 13 と同じ側定をした結果を表 3、図 7 に示す。

図7に於いて実験(1)は比較例 14 による記録用 紙の空孔分布曲線、点線(3)はフィルムに強布し た試料の空孔分布曲線、そして破線(3)は強層を 射離して測定したコート原紙の空孔分布曲線で ある。

表 3

項目	空孔分	理層の 布曲線 ク位置	インク 受 累 積 細 V _I	理暦の 孔容積 V,	インク吸収速度		インク 吸 収 能 力
No.	μm	μm	m49	m4/#	900	μm	
実施例13	0.8	0.009	1,103	0450	0.5>	196	Œ
比較例14	0.15	_	0210	0.156	28,0	285	不良

表3から明らかな如く、本発明の構成要素を満している実施例 13 はインクジェット適性が良好であるが構成要素を満たしてない比較例 14 はインクジェット適性のどれもが悪いことは明らかである。

- 4. 図面の簡単な説明
 - 図1 支持体上に1層からなるインク受理層 を設けた記録用シートの断面図
 - 図2 支持体上に最表層及び第2層からなる インク受理層を設けた記録用シートの断 面図
 - 図3 空孔半径に対する頻度を示す空孔分布 曲線
 - 1…本発明によるインク受理局
 - 2…支持体のみの場合
 - 図4 空孔半径に対する累積細孔容積の例
 - 1…本発明によるインク受理層
 - 2…支持体のみ
 - 図 5 空孔半径に対する頻度及び累積細孔容 積の例

-39-

1…本発明以外のインク受理層の頻度

2…本発明以外のインク受理層の累積細 孔容器

図6 支持体が紙の場合の本発明により記録

シートの空孔分布曲線

1…インク受理層と支持体を含む

2…インク受理暦のみ

3…支持体のみ

図7 支持体が紙の場合の本発明以外の記録

シートの空孔分布曲線

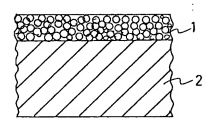
1…インク受理陶と支持体を含む

--40--

2…インク受理権のみ

3…支持体のみ

第1 改



第2回

